(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開2000-223467 (P2000-223467A)

(43)公開日 平成12年8月11日(2000.8.11)

(51) Int.Cl.⁷

識別記号

FΙ

テーマコート*(参考)

H01L 21/304

651

H01L 21/304

651K

審査請求 未請求 請求項の数2 OL (全 5 頁)

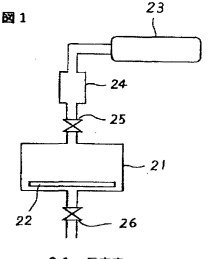
(21)出顧番号	特膜平11-19596	(71)出題人	000004226
			日本電信電話株式会社
(22)出顧日	平成11年1月28日(1999.1.28)		東京都千代田区大手町二丁目3番1号
	•	(72)発明者	生津 英夫
			東京都新宿区西新宿三丁目19番2号 日本
			電信電話株式会社内
		(74)代理人	100068353
			弁理士中村 純之助 (外2名)

(54) 【発明の名称】 超臨界乾燥方法および装置

(57)【要約】

【課題】 レジスト薄膜のパターン倒れ、レジスト薄膜 のパターン膨れが生ずるのを防止する。

【解決手段】 基板22にレジスト薄膜を形成し、公知のリソグラフィ手法により露光を施し、現像を行なうことにより、基板22にレジスト薄膜のパターンを形成し、続いてリンスを行ない、基板22を反応室21内に保持し、ボンプユニット24で一定量の液化二酸化炭素をボンベ23から反応室21に圧送するとともに、反応室21内の二酸化炭素の圧力を圧力制御パブル26で自動制御することにより、反応室21内の二酸化炭素の圧力を7.38~8MPaにし、反応室21内の二酸化炭素を超臨界流体とし、超臨界二酸化炭素を反応室21から放出することにより減圧して、基板22を乾燥する。



2 1 …反応室

22…基板

23…ボンベ

24…ポンプユニット

25…開閉バルブ

26…圧力制御バルブ

【特許請求の範囲】

【請求項1】リンスを行なった基板が保持された反応室 内の超臨界流体により上記基板を乾燥する超臨界乾燥方 法において、上記超臨界流体として7.38~8MPa の圧力に制御された二酸化炭素を用いることを特徴とす る超臨界乾燥方法。

【請求項2】リンスを行なった基板が保持された反応室 内の超臨界流体により上記基板を乾燥する超臨界乾燥装 置において、上記超臨界流体として7.38~8MPa の圧力に制御された二酸化炭素を用いたことを特徴とす る超臨界乾燥装置。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明はレジスト薄膜を用い て微細パターンを形成する工程における超臨界乾燥方法 および装置に関するものである。

[0002]

【従来の技術】近年MOSLSIの大規模化に伴い、L S1製造におけるパターンの微細化が推進されている。 そして、今や100nmを切る微細パターンが形成され 20 るに至っている。そのため、結果的にアスペクト比(高 さ/幅)の大きなパターンが形成されるようになってき ている。このようなパターンはエッチングを施した後、 洗浄、リンス(水洗)、乾燥を経て形成される。一方、 基板の加工マスクとしてのレジスト薄膜のパターンも必 然的に高アスペクト比になる。このレジスト薄膜とは、 露光により分子量、分子構造が変化し、その結果現像液 に浸すことより露光部と未露光部との溶解速度差でバタ ーン化できる高分子材料からなる薄膜のことである。そ して、レジスト薄膜のパターンを形成する場合にも、現 30 像後にリンス液の処理を経て乾燥が行なわれる。

【0003】このような微細パターン形成における乾燥 時の大きな問題点として、図3に示すようなレジスト薄 膜のパターン倒れがある。このレジスト薄膜のパターン 倒れはリンス後の乾燥時に生じる現象で、レジスト薄膜 の高アスペクト比のパターンではより顕著になる。この レジスト薄膜のパターン倒れは、図4に示すように、基 板13の乾燥時にレジスト薄膜のバターン11間に残っ たリンス液12と外部(空気)との圧力差により働く曲 げ力すなわち毛細管力Fによって生ずる。そして、この 40 を乾燥する。 毛細管力Fはリンス液12のパターン11間での気液界 面で生ずる表面張力に依存することが報告されている (アプライド・フィジックス・レターズ、66巻、26 55-2657頁、1995年)。この毛細管力Fはレ ジスト薄膜のパターン11を倒すだけでなく、シリコン 等のパターンをもゆがめる力を有するため、このリンス 液12の表面張力の問題は重要となっている。

【0004】この問題を解決するためには、リンス液を 表面張力の小さい液体で置換して乾燥を行なえばよい。 たとえば、水の表面張力は約72 d y n/c mである

が、メタノールの表面張力は約23dyn/cmであ り、水からの乾燥よりも水をメタノール置換した後の乾

燥の方がレジスト薄膜のパターン倒れの程度は抑えられ る。さらには、20dyn/cm以下の表面張力を持つ バーフロロカーボンの使用はバターン倒れの低減にはよ り効果的であるが、パーフロロカーボンもある程度の表 面張力をもつため、完全な問題解決とはならない。

【0005】そして、完全に表面張力の問題を解決する ためには、リンス液を表面張力がゼロの液体で置換して 乾燥することが必要である。表面張力がゼロの液体とは 超臨界流体である。超臨界流体は液体に近い溶解力をも つが、張力、粘度は気体に近い性質を示すもので、気体 の状態を持った液体といえる。この結果、超臨界流体は 気液界面を形成しないため、表面張力はゼロになる。し たがって、リンス液を超臨界流体で置換して乾燥を行な えば、表面張力の概念はなくなるから、レジスト薄膜の パターン倒れは全く生じないことになる。通常、二酸化 炭素は臨界点が低く (7.38MPa,31.1℃) か つ化学的に安定であるため、超臨界流体として既に生物 試料観察用試料乾燥に用いられている。

【0006】しかしながら、これまで市販されている超 臨界乾燥装置もしくは作られてきた超臨界乾燥装置は、 反応室に二酸化炭素のボンベが接続された簡単なもの、 もしくは単に反応室内にドライアイスを導入し、加熱す るだけの簡単なものであった。このような超臨界乾燥装 置を使用した場合には、乾燥時の圧力を制御することが できないから、十分の液化二酸化炭素を反応室に導入し て加熱することにより、臨界点以上の圧力状態にするの が常であった。

【0007】図5は従来の超臨界乾燥装置を示す概略図 である。図に示すように、反応室1内に基板2が保持さ れ、反応室1に液化二酸化炭素のボンベ3が接続され、 ボンベ3と反応室1との間に開閉バルブ4が設けられ、 反応室1の排気管に開閉バルブ5が設けられている。 【0008】図5に示した超臨界乾燥装置により超臨界 乾燥を行なうには、ボンベ3から液化二酸化炭素を反応 室1に導入し、液化二酸化炭素を加熱して臨界点以上の 温度、圧力条件とした後、超臨界流体となった二酸化炭

素を反応室1から放出することにより減圧して、基板2

[0009]

【発明が解決しようとする課題】しかし、図5により説 明した超臨界乾燥方法においては、超臨界二酸化炭素の 圧力が約10MPa程度、時には12MPaになる場合 があり、このため二酸化炭素以外の成分が反応室1内に 存在すると、レジスト薄膜のパターン膨れが生ずる。す なわち、反応室1内にたとえば水分が吸着していると、 水が加圧された超臨界二酸化炭素に取り込まれ、レジス ト薄膜(高分子材料)内に拡散して、レジスト薄膜の内 50 部に保持され、このとき水には二酸化炭素が含まれるか

ら、乾燥時すなわち減圧時に水内すなわちレジスト薄膜 内から二酸化炭素ガスが放出され、その結果レジスト薄 膜に膜膨れが生ずることになる。

【0010】図6はレジスト薄膜からの質量数18を持 つ分子(水分子)の放出ガス分析の結果(サーマルデソ ープションスペクトラム; TDS) を示すグラフで、線 aは超臨界乾燥前の場合を示し、線bは圧力が10MP aの超臨界二酸化炭素による超臨界乾燥後の場合を示 す。このグラフから明らかなように、超臨界乾燥後には まれていることがわかる。すなわち、超臨界乾燥によっ てレジスト薄膜内に水が取り込まれたことがわかる。

【0011】本発明は上述の課題を解決するためになさ れたもので、レジスト薄膜のパターン倒れ、レジスト薄 膜のパターン膨れが生ずることがない超臨界乾燥方法、 装置を提供することを目的とする。

[0012]

【課題を解決するための手段】この目的を達成するた め、本発明においては、リンスを行なった基板が保持さ れた反応室内の超臨界流体により上記基板を乾燥する超 臨界乾燥方法において、上記超臨界流体として7.38 ~8MPaの圧力に制御された二酸化炭素を用いる。

【0013】また、リンスを行なった基板が保持された 反応室内の超臨界流体により上記基板を乾燥する超臨界 乾燥装置において、上記超臨界流体として7.38~8 MPaの圧力に制御された二酸化炭素を用いる。

[0014]

【発明の実施の形態】図1は本発明に係る超臨界乾燥装 置を示す概略図である。図に示すように、反応室21内 に基板22が保持され、反応室21に液化二酸化炭素の ボンベ23が接続され、ボンベ23と反応室21との間 にポンプユニット24が設けられ、ポンプユニット24 と反応室21との間に開閉バルブ25が設けられ、反応 室21の排気管に反応室21内の圧力を自動的に制御す る圧力制御バルブ26が設けられている。

【0015】つぎに、図1に示した超臨界乾燥装置を用 いた超臨界乾燥方法すなわち本発明に係る超臨界乾燥方 法を説明する。まず、基板22にレジスト薄膜を形成 し、公知のリソグラフィ手法により露光を施し、現像を 行なうことにより、基板22にレジスト薄膜のパターン を形成し、続いてリンスを行ない、基板22を反応室2 1内に保持する。この後、ボンベ23から液化二酸化炭 素を反応室21内に導入する。この場合、ポンプユニッ ト24で一定量の液化二酸化炭素もしくは予め加温され て形成された超臨界二酸化炭素を反応室21内に圧送す るとともに、反応室21内の二酸化炭素の圧力を圧力制 御バブル26で自動制御することにより、反応室21内 の二酸化炭素の圧力を7.38~8MPaにし、反応室 21内の二酸化炭素を超臨界流体とする。このときの基

る。つぎに、超臨界二酸化炭素を反応室21から放出す ることにより減圧して、基板22を乾燥する。

【0016】この超臨界乾燥装置、超臨界乾燥方法にお いては、表面張力がゼロの超臨界二酸化炭素を用いて乾 燥するから、基板22のリンス後にレジスト薄膜のパタ ーン間にリンス液が残ったとしても、リンス液が超臨界 二酸化炭素に置換されるので、二酸化炭素を反応室21 から放出することにより減圧して、基板22を乾燥した ときに、毛細管力Fは作用しないため、レジスト薄膜の 超臨界乾燥前と比較してレジスト薄膜中に多くの水が含 10 パターン倒れが生ずることがない。また、反応室21内 の超臨界二酸化炭素の圧力を7.38~8MPaにして いるから、レジスト薄膜の膜膨れを小さくすることがで きるので、微細パターンを高精度に形成することができ

> 【0017】図2は超臨界二酸化炭素で乾燥する時の超 臨界二酸化炭素の圧力とレジスト薄膜の膜厚増加量(レ ジスト薄膜の膜膨れ)との関係(図中のブロット)およ び乾燥時の超臨界二酸化炭素の圧力と二酸化炭素の密度 との関係(図中の実線)を示すグラフである。このグラ 20 フから明らかなように、乾燥時の超臨界二酸化炭素の圧 力が高いほどレジスト薄膜の膜膨れは大きくなる。ま た、超臨界二酸化炭素の圧力と密度との関係は超臨界二 酸化炭素の圧力とレジスト薄膜の膜膨れとの関係と一致 する。このことは、レジスト薄膜の膜膨れが超臨界二酸 化炭素の密度増加と密接に関係していることを意味して いる。すなわち、超臨界二酸化炭素の密度が増加したと きには水の溶解度が増加し、超臨界二酸化炭素中の水の 含有量が超臨界二酸化炭素の圧力とともに増加する。と の結果、超臨界二酸化炭素の圧力の増加とともに多くの 30 水がレジスト薄膜中に取り込まれ、レジスト薄膜の膜膨 れが大きくなると考えられる。そして、グラフから明ら かなように、乾燥時の超臨界二酸化炭素の圧力を低くし たときすなわち乾燥時の超臨界二酸化炭素の圧力を7. 38~8MPaに制御したときには、レジスト薄膜の膜 膨れを1nm以下にすることができる。

> 【0018】なお、上述実施の形態においては、反応室 21内の超臨界二酸化炭素の圧力を7.38~8MPa にしたが、反応室内の超臨界二酸化炭素の圧力を7.4 ~7.7MPaにするのが好ましく、7.4~7.5M 40 Paにするのがより好ましい。また、このときの反応室 21内の温度は31.1℃以上であれば特に限定される ものではないことは勿論である。

[0019]

【実施例】(実施例1)基板22にZEP-520から なる電子線レジスト薄膜を形成し、公知のリソグラフィ 手法により露光を施し、室温(23℃)下で酢酸ヘキシ ルにて現像を行ない、続いてエタノールにてリンスを行 なった。この後、すぐにレジスト薄膜を有する基板22 を反応室21内に保持し、ボンベ23から予め35℃の 板22および反応室21内の温度は31.1 $^{\circ}$ C以上であ 50 ヒータを通して形成された超臨界二酸化炭素をポンプユ

ニット24で32°Cにした反応室21内に圧送すると ともに、反応室21内の二酸化炭素を圧力を圧力制御バ ブル26で7.5MPaに調整して、反応室21内の二 酸化炭素を超臨界流体とし、リンス液のエタノールを排 出、置換した。この後、超臨界二酸化炭素を0.4MP a/minの速度で減圧して、基板22を乾燥した。この 結果、レジスト薄膜のパターン倒れがなくなるととも に、レジスト薄膜の膜膨れが全くない良好な微細パター ンを得ることができた。

【0020】(実施例2)基板22にポリメチルメタア 10 るので、微細パターンを高精度に形成することができ クリレート (PMMA) からなる電子線レジスト薄膜を 形成し、公知のリソグラフィ手法により露光を施し、室 温(23℃)下で酢酸ヘキシルにて現像を行ない、続い て2-プロパノールにてリンスを行なった。この後、す ぐにレジスト薄膜を有する基板22を反応室21内に保 持し、ボンベ23から液化二酸化炭素をポンプユニット 24で反応室21内に圧送するとともに、反応室21内 の二酸化炭素の圧力を圧力制御バブル26により8MP aに調整し、リンス液の2-プロパノールを排出すると ともに、温度を徐々に35℃に上げることにより、反応 20 室21内に満たされた二酸化炭素を超臨界流体にした。 この後、超臨界二酸化炭素を0.4MPa/minの速度 で減圧して、基板22を乾燥した。この結果、レジスト 薄膜のパターン倒れがなくなるとともに、レジスト薄膜 の膨れが全くない良好な微細パターンを得ることができ tc.

【0021】なお、本実施例においては、リンス液とし てエタノール、2-プロパノールを用いたが、リンス液 はこれらに限定されるものではない。また、本実施例に おいては、レジスト薄膜としてZEP-520からなる 30 25…開閉バルブ 電子線レジスト薄膜、ポリメチルメタアクリレートから*

*なる電子線レジスト薄膜を用いたが、レジスト薄膜はこ れらに限定されるものではなく、一般の高分子材料から なるレジスト薄膜を使用することができる。

[0022]

【発明の効果】本発明に係る超臨界乾燥方法、装置にお いては、表面張力がゼロの超臨界二酸化炭素を用いて基 板を乾燥するから、パターン倒れが生ずることがなく、 また反応室内の超臨界二酸化炭素の圧力を7.38~8 MPaにしているから、膜膨れを小さくすることができ

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明に係る超臨界乾燥装置を示す概略図であ

【図2】超臨界二酸化炭素の圧力とレジスト薄膜の膜厚 増加量との関係および超臨界二酸化炭素の圧力と二酸化 炭素の密度との関係を示すグラフである。

【図3】レジスト薄膜のパターン倒れの状態を示す図で

【図4】レジスト薄膜のパターン倒れの原因の説明図で ある。

【図5】従来の超臨界乾燥装置を示す概略図である。

【図6】レジスト薄膜からの質量数18を持つ分子の放 出ガス分析の結果を示すグラフである。

【符号の説明】

21…反応室

22…基板

23…ボンベ

24…ポンプユニット

26…圧力制御バルブ

【図2】

[図3]

₩2

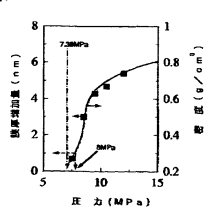


図3

